RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

1) Nº de publication : (A n'utiliser que pour le classement et les 2.140,977

(21) Nº d'acrepistrement autiquel : (A utiliser pour les paiements d'annuirées, les damundes de copies officielles er toujes

71.38461

# BREVET D'INVENTION

## PREMIÈRE ET UNIQUE PUBLICATION

26 octobre 1971, à 16 h 6 min. 26 décembre 1972. B.O.P.I. ~ «Listes» n. 3 du 19-1-1973,

- (int. Cl.) C 08 f 1/00//A 81 k 7/00; B 01 f 3/00, 17/00; C 08 f 15/00.
- Déposent : Société anonyme dite : L'ORÉAL, résidant en France.
- (73) Titulaire : Idem (71)
- Mandataire: Michel Nony, Consell en brevets d'invention, 1, rue de Stockholm, Paris (8).
- Procédé de préparation de polymères séquencés, produits obtanus à l'aide du procédé et compositions cosmétiques les contensant.
- (72) Invention de : Papan Toniou et Mme Handjani.
- 33 33 31 Priorité conventionnelle :

Vente des fascicules à l'IMPRIMERIE NATIONALE, 27, rue de le Convention - PARIS (15\*)

()

15

25

30

An

()

()

La présente invention est relative à un nouveau procédé de préparation de polymères séquencés.

Far polymères séquencés, on entend des polymères dont les motifs monomères le constituant sont regroupés par espèces, cas groupements étant définis sous la dénomination de "séquences".

Lorsque les polymères séquencés comportent deux séquences différentes constituées chacune à partir de monomères identiques, cour-ci sont appulée polymères "biesquencés" et la distribution des motifs sur la chaîns polymérique peut être alors représentée de la façon suivante :

AA...AA~BB...BB

Far contre, lorsque les polymères comportent trois types de séquences différentes constituées chacuns à partir de monomères identiques, ceux-ci sont alors appales polymères "criséquencés" et la distribution des motife monomères sur la chaîne polymèrique est alors représentée de la façon suivante :

AA... AA-BB... BB-CC... CC

Juequ'à présent les polymères séquencés de ce type ont été préparés par un procédé classique dont on va rappeler ci-20 cessous les principales conditions et étapes.

Parmi les conditions requises pour la préparation des polymères séquencés solon le procédé classique, il faut en particulier montionner les suivantes :

1°/ La polymérisation doit être initiés à l'aide d'un catalyseur dit "anionique" qui est en général un métal appartenant au premier groupe du tableau périodique des éléments tells que le lithium, le sodium, le potassium, etc...ou éss composés organiques de ces métaux. On pout par exemple citer des composés tels que le diphényl-méthyl-sodium, le fluorényl-lithium, le fluorényl-sodium, le naphtalène-potassium, le naphtalène-lithium, le tétraphényl-disodiobutane, le phényl-sodrovyl-potassium,

Dans le procédé classique le choix des catalyseurs de polymérisation revêt une très grande importance, car il per-35 mat de déterminer la structure du polymère séquencé.

2°/ La réaction de polymérisation doit ûtre effectuée dans des solvants aprotoniques tels que par exemple le bensène, le tôtrohydrofurane, le toluène, etc..., cas solvants devant être rigourousement anhydres.

3º/ La réaction de polymérisation doit être effectuée en

N 003\051

\* NZW LINNERWN

16/05 2005 10:33 FAX

l'absence totals de toute trace d'oxygène et c'est la raison pour laquelle il importe que la polymérisation soit effectuée sous atmosphère d'azote.

 $^{4}{}^{\circ}/$  La réaction doit en général être effectuée à une température excessivement basse de l'ordre de -50 à -70°C.

Los différentes étapes du procédé classique de préparation des polymères séquencés peuvent être résumées de la façon suivante :

- a) On prépare tout d'abord une solution du catalyseur dans le solvant choisi pour la polymérisation.
- b) On ajoute à la solution du catalyssur dans le solvant la quantité déterminée d'un des monomères devant conduire à une des séquences après homopolymérisation de ce monomère.
- c) Après formation de cette séguence, on introduit la 5 quantité choisle de l'autre monomère devant conduire à la formation de l'autre séquence,
  - d) On désactive alors la réaction de polymérisation à l'aide d'un inhibiteur tel que par exemple le méthanol.

Comme on peut le constatar, le procédé classique d'ob-20 tention des polymères séquencés nécessits de grandes précautions et de nombreuses manipulations qui le rendent diffictlement applicable au stude industriel.

Ds plus ce procédé na peut être mis en cauvre à partir de monomères comporbant des hydrogènes mobiles.

En effet, dans le procédé classique, le catalyaeur est un métal du premiar groupe du tableau périodique des éléments ou un composé organique de ces métaux de tells sorte que les monomères à hydrogène mobils fixent le métal et dès lors rendent totalement inscrif le ogtalyaeur.

En conséquence, le procédé classique utilisant un catalyseur anionique ne permat pas la préparation de polymères séquencés à partir de monomères à hydrogène mobile.

Par monomères à hydrogène mobile, on entend soit les monomères dont le carbons en a de la fonction carbonyl n'est 35 pas substitué soit des monomères comportant des fonctions alccol ou acide carboxylique libre.

La Société demandaresse vient de mattre au point un nouvasu procédé de préparation de polymàres adquencém d'une mise en ceuvre simple et peu onéreuse applicable à tous types de monodo màres et en particulier applicable aux monombres présentant dans

Ø 00¢\051

25

30

()

+ NZW LINNEGRN

18/05 2005 10:33 FAX

15

25

30

()

f )

leurs molécules des hydrogènes mobiles.

Ca nouveau procédé de préparation de polymères séquencés est esentiellement curantérisé par le fait que l'em effectue tout d'abord l'homopolymérisation partielle d'ume quantité donnée d'un premier monomère en présence d'un catalymeur radicalaire ou d'un catalymeur d'oxydo-réduction; que l'em ajoute ensuite au mélange réactionnel une quantité donnée d'un second monomère; que l'en poursuit la réaction par copolymérisation desdits premier et second monomères; que l'em élimine ensuite du mélange réactionnel la quantité restante dudit premier monomère et qu'en achève la réaction par homopolymérisation dudit second monomère.

Solon le procédé tel qu'il vient d'être défini ci-dessus, il est possible d'obtanir des polymbres séquencés d'un type particulier que l'on dénommera par la suite "polymbres hiséquencés mintes" dont la structure peut être représentée de la façon suivante :

## AAA...AAA-BAB...ABA-BBB...BBB

Selon un mode de réalisation particulier de l'invention, il est possible au cours de l'homopolymérication du second monomère d'ajouter dans le mélange réactionnel une quantité domnée d'un troisième monomère, de pourauivre alors la copolymérication du second et du troisième monomères d'éliminer ensuite du mélange réactionnel la quantité restant du second amnomère et d'achever alors la réaction par homopolymérisation du troisième monomère.

Selon ce mode de réalisation particulier de l'invention, on obtient ainsi des polymères séquencés que l'on dénommara par la suite "polymères triséquencés mintes" qui peuvent être représontés de la façon suivante :

AAA...AEA-BAB...ABA-BBB...BBB-CBC...ECB-CCC...CCC
Selon une variante de ce mode de réalisation de l'invention, au cours de l'homopolyméricution du troisième monomère,
on ajoute une quantité donnée d'un nouveau monomère et l'on poursuit la réaction jusqu'à l'homopolymérication de ce nouveau mononère. Une talls opération peut être répétée autant de fois qu'on
le désire, ceci afin d'obtenir les polymères "polyséquencés mixtes" qua l'on recharche.

Parmi les catalyssurs radicalaires permettant d'initier la réaction de polymérisation selon l'invention, on peut en particulier citer : l'azo-bis-isobutyronitrile, le perceyde de

+ DZV FTNHERVN FOODVOSJ

18/02 5002 10:33 EVX

benzoyle, l'hydroperoxyde de cumène et le peroxyde d'acétyle,

Parmi les catalyseurs d'axydo-réduction utilisable selon l'invention, on peut en particulier citer : le persulfate d'ammonium, le chlorure ferreux, l'eau axygénée et le bisulfite de sodium

Le procédé de polymérisation selon l'invention paut être indifféremment réalisé soit en masse soit en solution.

Lorsque la polymérisation est réalisée en masso, le catalyseur est mélangé à une quantité donnée du premier monomère sous forme liquide de façon à amorcer la réaction de polymérisation.

A un tempe donné, qui peut être facilement déterminé par une étude préalable de la cinétique d'homopolymérisation de ce monomère, on introduit alors le second monomère en quantité donnée, on laises poursuivre la réaction de copolymérisation jusqu'à un tempe donné qui peut également être facilement détarminé par une étude cinétique de la copolymérination du premier et du second monomère, ce tempe paut être très variable car il dépend de la vitesse relative de copolymérisation des deux monomères devant conduire à la formation du copolymère premier monomère/second monomère.

à ce temps donné, on introduit alors dans le mélange réactionnel un solvant du premier moncabre, ceci de façon à pouvoir extraire du mélange réactionnel le premier moncabre en excès.Après cette extraction la réaction de polymérisation est poursuivie, ce qui permet au second moncabre de s'hompolymérisar et conduire ainsi à un polymère "hiséquencé nütte".

Dans os procédé do polymérication en masse, le second monomère doit être soluble dans le mélange premier monomère et homopolymère de ce monomère. De plus, il importe que le solvant permettant d'extraire le premier monomère ne soit pas un solvant du second monomère et du polymère déjà formé.

Le procédé de polymérisation selon l'invention peut être également réalisé en solution.

Dans co procédé de polymériestion en solution le premiar monomère est mis en solution dans un solvant approprié en présence d'un catalyseur pointetant d'amorcer la réaction de polymériestion. À un temps donné qui peut être déterminé comms dans le procédé en masse, on ajoute alore le second monomère et l'un entrait ensuite à l'aidé d'un solvant à un temps égalesant donné,

35

()

**(**)

LZ0/900 P

→ D2V LINNERVN

18/02 S002 10:34 FVX

20

35

 $^{\circ}$ 

()

facilement déterminable comme dans le procédé en masse, l'excès de premier monomère. On poursuit alors la polymérisation de façon à homopolymériser le second monomère.

Selon ce procédé, on obtient également un polymère "bi-5 séquencé mixte".

Dans ce procédé de polymérisation en solution, le second monomère doit être soluble dans le mélange constitué par le solvant, le premier monomère et l'homopolymère du premier monomère déjá formá,

Le solvant permettant d'extraire l'excès du premier monomère ne doit pas être aiscible avec le mélange réactionnel et de plus ne doit pas être un solvant du second monomère et du polymère déji formé.

En général, il est préférable de réaliser plusieurs

15 extractions à l'aide du solvant de façon à éliminer en totalité
du mélange réactionnel le premier momentre en oxehe.

Comme on pout donc le constater d'après les formules données précédemment, les polymères séquencés dits "polymères séquencés mixten", selon l'invention, comportent entre chaque séquence d'homopolymère au moins une séquence constituée par co-polymérisation du pranier monomère et du second monomère. Cette séquence comme ceci a d'ailleure été indiqué peut être de longueur variable et dépendra avant tout de la vitesse relative de copolymérisation des monomères.

25 Cette séquence intermédiaire (copolymère du premier monomère et du second monomère) est indispansable pour assurer la liaison entre la séquence homopolymère du premier monomère et la séquence homopolymère du second monomère.

En effet, la Société demanderesse a constaté que et l'on diminait totalament l'excès du premier monomère et que l'on ajoutait ensuite le second monomère, il ne pouvait en aucun cas y avoir fixation de la deuxchèse séquence sur la première séquence et que l'on obtenait en l'ait un mélange de l'homopolymère du premier monomère et de l'homopolymère du second monomère.

En effet, l'addition du solvant d'extraction de la formation de l'homopolymère du gramier monomère lanctive totalement sa réactivité alors que par addition de ce même solvant après formation d'une partie du copolymère premier monomère/second monomère le polymère conserve sa réactivité et est apte dès lors à assurer la lisies, d'une séquence constituée par l'homopolymère

+ D28 FTMMERVM FOOL\OSJ

15

20

du second monomère.

Pour réaliser l'extraction du premier monomère, il importe de choisir un solvant approprié qui en aucun cas ne doit être miscible avec le solvant de polymérisation et qui de plus ne doit être un solvant du second monomère et du polymère déjà formé.

L'élimination du premier monomère après formation du copolymère premier monomère/second monomère permet donc d'éviter d'avoir au cours de la suite de la polymérisation une répartition statistique du premier monomère qui conduirait dès lors à un copolymère du type :

#### AA... AA-HA ...BA

sans qu'il y ait formation d'une séquence de l'homopolymère B.

Comme codi a déjà été précisé, il importe donc qu'à un
temps t le second monomère soit introduit dans le milieu réactionnel et qu'à un tomps t' le premier monomère soit éliminé.

Le temps t pout être facilement calculé par une étude cinétique préalable de la polymérisation du premier monomère et ceci pour une longueur de chaîne déterminée.

A ce sujet, on rappelle que la longueur des chaînes est déterminés par la quantité de catalyseur employé. L'étude cinétique davra donc être étudiée avec une quantité de catalyseur permettant d'obtenir la longueur des chaînes désirée.

Si l'on désire obtenir un polymère "hi-eéquencé mixte"

25 ayant 40% d'homopolymère à, 20% de copolymère à B et 60% d'homopolymère B, on doit tout d'abord réaliser une étude cinétique da

l'homopolymérisation de à et cact pour une longueur de chaînse déterminée, ce qui parmet de calculer par prélèvement le temps t
auquel 60% de monomère à a été homopolymérieé (t ôtent le temps

a auquel B doit être aiguté).

De même on calcule le temps t' par une étude cinétique préalable de la copolymérisation de A et de B, le temps t' étant le temps auquel 20 % de copolymère A/B a été formé et ceci pour une longueur de chaînes déterminée (t' étant le temps auquel A doit être axtrait du milieu réactionnel).

Etant donné que le monomère à est extrait au temps t' celui-ci peut être employé en excès et ceci sans inconvénient. De même B peut être amployé en excès ei on arrête la réaction de polymérisation par un inhibiteur au temps t", ce temps t" correspondant dans le cas étudié à la fin de l'homopo-

()

20

Ivmérisation de 40% de monomère B.

Le temps t" pout être calculé de la même façon que t et t' par une étude cinétique préalable de l'homopolymérisation de B et ceci pour une lonqueur de châînes déterminée.

7

Dans le procédé selon l'invention, il importe donc que les cinétiques d'homopolymérisation et de copolymérisation des monomères mis en 1eu soient au préalable soioneusement établies.

D'une façon générale la longueur des séquences est fonction de l'utilisation des polymères séquencés mixtes

10 Cos polymères séquencés mixtes trouvent dans la pratique une utilisation on tant qu'émulsionnants en particulier dans les émulsions eau-dans-l'muile ou huile-dans-l'eau ou comme agent de diprezesion.

Ces polymères séquencés mixtes comportent en général 
i deux ou plusieurs séquences en plus de ou des séquences mixtes 
intermédiaires. Dans un mêms polymère séquencé, il est en général 
préférable d'avoir une séquence ou un groupe de séquences ayant 
un caractère lipophile et une séquence ou un groupe de séquences 
avant un caractère hydrophile.

Farmi les monomères pouvant conduire à la formation de séquences lipophiles on pout en particulier citer : le styrène, le méthyl-é styrène, la méthaurylate de lauryle, l'aurylate de lauryle, le chémerte de vinyle, le butanoate de vinyle etc...

25 séquences hydrophiles on paut en particulier citer: la vinyl-2 pyridine, son chlorhydrate et son lactate; la vinyl-6 pyridine, son chlorhydrate et son lactate; le paradiméthylaminostyrène, son chlorhydrate et son lactate; le méthacrylate et acrylate de 18, % diméthylaminol-2-éthanol; le méthacrylate et acrylate de (E, % diméthylaminol-2-éthanol, le méthacrylate et acrylate de (E, % diméthylaminol-2-éthylolycol; le méthacrylate at acrylate de (E, % diméthylolycol; le méthacrylate at acrylate de (E, % diméthylolycol); le méthacrylate at acrylate de (E, % diméthylolyc

mide et le méthacrylamide, la m-vinyl pyrrolidone etc...

Dans le procédé selon l'invention, le premier monomère peut être indifféremment un monomère à caractère lipophile ou hydrophile.

de (E.E disthylamino)-2 éthylglycol; l'acide acrylique; l'acryla-

La présente invention a également pour objet les polymères séquencés obtenus par le procédé selon l'invention et en particulier les "polymères séquencés mixtes" comportant à la fois au moins une séquence lipophile et au moins une séquence hydrophile.

()

()

LZ0/600 2

+ OZV LINNEGVN

16/05 2005 10:35 FAX

Les séquences lipophiles des polymères :séquencés mixtes selon l'invention peuvent être représentées par la formule sui-

R est pris dans le groupe que constituent

10 (a)\_\_\_\_\_

 $\mathbf{O}$ 

O.

30

(b)  $-\frac{1}{2}$   $c \begin{pmatrix} \frac{R_1}{R_2} \\ \frac{R_2}{R_3} \end{pmatrix}$ 

(a) - 0 - c - R<sub>3</sub> 0 (d) - c 0 R<sub>4</sub> R<sub>5</sub> et (a) - c 0 R' représentant un atome d'hydrogène

R' représentant un atome d'hydrogène ou un radical méthyle

 $\mathbf{R}_1$  et  $\mathbf{R}_2$  identiques ou différents représentent soit un atome d'hydrogène soit un radical alcoyle de 1 à 4 atomes de carbone,  $\mathbf{R}_3$  représente un radical alcoyle ayant de 3 à 17 atomes de carbone, ne,

R<sub>4</sub> représente un radical méthyle ou éthyle,

 $\mathbf{R}_{\underline{\mathbf{5}}}$  représente une chaîne hydrocarbonée, saturée ayant de 4 à 16 atomes de carbone,

et  $R_6$  représente une chaîne hydrocarbonée, saturée de 4 à 26 atoses de carbone.

Les séquences hydrophiles des polymères séquencés selon l'invention peuvent être représentées par la formule suivante su

120/0100

+ NZV LINNEGRN

dans laquelle :

R" est pris dans le groupe que constituent :

R" représentant un atome d'hydrogène ou un radical méthyle

()

(g) \_\_\_\_\_\_\_ HX

20

5 (j) - R'1

$$(k) - \sum_{\mathbf{R'}_2} \mathbf{N} < \mathbf{R'}_2 , \mathbf{E} \mathbf{X}$$

R" représentant un atome d'hydrogène

R'<sub>1</sub> et R'<sub>2</sub> identiques ou différents représentent soit un atoms d'hydrogène soit un radical alcoyle inférieur ayant de 1 à 4 atoms de carbone,

Y représente une chaîne hydrocarbonée aaturée de 2 à 4 atomes de carbone ou une chaîne hydrocarbonée de 2 à 4 atomes de carbone interrompue par des hétéroatomes tels que l'oxygène et le soufre,

15

20

25

30

35

()

EK représente un acide minéral ou organique pris dans le groupe que constituent : l'acide chlorhydrique, l'acide bromhydrique, l'acide lactique et l'acide acétique.

Lorsque R" représente une fonction acide carboxylique, catte fonction peut être neutralisée à l'aide d'une base minérale ou organique telle que l'ammoniaque, la monoéthanolamine, la
diéthanolamine, la triéthanolamine, les isopropanolamine, la
morpholine, l'amino-2 méthyl-2 propanol-1, l'amino-2 méthyl-2
propanediol-1,3, ou encore salifiée sous forme de sél de sodium,
de potagraum or de manmésium.

Selon l'invention, les polymères séquencés mixtes sont formás d'environ 20 à 80% en poids d'un monomère lipophila et d'environ 20 à 80% en poids d'un monomère hydrophile.

Lés séquences intermédiaires, forméas du copolymère monomère lipophile/monomère hydrophile, des polymères séquencés selon l'invention représentent environ 5 à 50 % en poids du poids total du polymère séquencé formé.

La présente invention a également pour objet les compositions coamétiques sous forme d'émulsions contenant en tant qu'émulsionnant au moins un polymère séquencé mixte tel que défini ci-dessus.

Ces émulsions peuvant être soit du type "enu-dans'l'huile" ou"huile-dans-l'eau". C'est la longueur respective des séquences qui détermine l'utilisation du copolymère séquencé mixte soit comme émulsionnant pour une émulsion huile-dans l'eau soit comme émulsionnant pour une émulsion eau-dans-l'huile.

La proportion d'émulsionnants dans l'émulsion peut varier dans de très larges limites, per exemple de 5 à 20% en poids tandis que la proportion d'eau peut varier d'environ 20 à 25% en poids per rapport au total des constituents.

En général la proportion d'émulsionnants par rapport au mélange huile + cire est au moins égale à 10%.

La proportion du mélange huile + cire par rapport au poids total de l'émulsion selon l'invention est généralement comprise entre 20 et 65 % en poids,

Conformément à cet aspect de l'invantion on peut utiliser pour constituer la phase huileuse des émulaions une grande variété de produite tels que :

-des huiles hydrocarbonées, comme l'huile de paraffins, la vaseline filante, le parhydrosqualène, les solutions de cire

120/2102

+ NZV LINNEGYN

18/02 5002 10:38 EVX

()

()

microcristalline dans l'huile de paraffine et l'huile de Purcellin.

- des huiles animales ou végétales comme l'huile de cheval, la graisse de porc, l'huile d'amande douce, l'huile de callophylum, l'huile d'olive et l'huile d'avocat, ces huiles étant bien absorbées par la peau mais pouvant donner dans certains cas un rancissement:

 des esters saturés non rancissables et bien pénétrants comme le palmitate d'isopropyle, le syristate d'isopropyle, la 10 palmitate d'éthyle, l'adipate de diisopropyle et les triglycérides des acides octa- et décanogoms.

On pout également ajouter à la phase buileuse des builes de silicome solubles dans les autres builes ou encore de l'alcool phényl-dibylique.

On pout, dans certains cas, pour favoriser la rétention das huites, utiliser des cires telles que la cire de Carnauba, la cire de Candellila, la cire d'abeille, la cire microcristallins et l'ogodérite.

Comme adjuvants de la phase huileuse, on pout également 20 utiliser des alcools gras à longue châine, tels que l'alcool gras de cire d'abellle, le chalastérol, l'alcool de lanoline ou le stéarate de magnésium.

Les Smulsions selon l'invention permattent de réaliser les produits cosmétiques les plus divers, tels que crames hydratantes, fonds de teint, fixeds, ordens fluides, brillantines, produits antisolaires, etc...

La présente invention a également pour objet un procédé de préparation d'émulaions "eau-dans-l'huile" et "huile-dansl'eus" à partir d'émulaionants constitués par les polymères 30 séquencis définis ci-dessus.

Ce procédé de préparation est essentiellement caractérisé par le fait que, dans un premier stade, on mélange le copolymère séquencé à la phase "huile" cous forte agitation et à température d'environ 150°C, puis que, dans un deuxième étade, après 35 avoir refroidi à une température d'environ 60°C le mélange copolymère séquencé + huile - cire, on y introduit sous agitation forte la phase "eau", additionnée ou non d'auide chlorhydrique, lactique ou acétique, préalablement portée à la même température, après quoi on refroidit le mélange jusqu'à la température ambiente, tout de en agitant. En fin d'opération, on peut, pour affine? l'émulaion.

la passer sur un broyeur à cylindres.

Dans le but de mieux faire comprendre l'invention, on va décrire maintenant, à titre d'illustration et sans aucun caractère limitatif des exemples de préparation de polymères séquencés mixtes et donner cartains exemples de compositions cosmétiques sous forme d'émulaions.

EXEMPLES DE PREPARATION DE POLYMERES SEQUENCES SELON L'SINVENTION Exemple 1 : Préparation du polymère séquencé 22% polyméthacrylate de diméthylaminoéthyle, 39,5% copolymère méthacrylate de diméthyl-10 aminoéthyle/méthacrylate de lauryle, 38,5% polyméthacrylate de lauryle,

Dans un ballon de 3 litres muni d'un agitateur mécani-

que, d'un réfrigérant, d'un thermomètre, d'uns arrivée d'azote, d'une ampoule à introduction et d'un siphon, on introduit 25 gram15 mes de toluène distillé. On ports alors la température du ballon 
à 80°C sous azote. Une fois cette température atteinte, on introduit dans le ballon 10 g de méthacrylate de diméthylaminoéthyle distillé contenant 0,1 g d'azo bie isobutyronitrile. 20 minuise après l'introduction du méthacrylate de inméthylaminoéthyle,
20 on introduit alors 5 g de méthacrylate de lauryla. On poursuit
alors la polymérication pendant 20 minutes, temps au bout duquel
on introduit alors dans le ballon réactionnel 1800 cc d'eau distillée préalablement amonée à 80°C. Après introduction de l'eau,

le mălange est agité vigoureusement pendant environ 1 minute, 5 puis on lnisse décanter et l'on soutire alors du ballom réactionnel la phase aqueuse contenant le rostunt de méthanrylate de diméthylaminoéthyle, be façon à éliminer la quasi totalité du méthanrylate de diméthylaminoéthyle, on lave à nouveau deux fois la phase toluénique avec la même quantité d'eau.

Après la troisième extraction la polymérisation est alors poursuivie pandant 6 houres à 80°C.

La solution toluénique est alors évaporée à sec dans un évaporateur rotatif sons 20 mm de mercure et le résidu obtenu est lavé 3 fois à l'aide de 60 ml de pentane. Le polymère est alors 35 séché, dissous dans 15 ml da tétrahydrofurans et précipité dans 100 ml d'eau distillée.

Le précipité obtenu est ulors séché sous vide à 60°C.
On obtient ainsi 5 g de polymère séquencé recherché,
ce qui correspond à un rendement de 30% par rapport aux monogères
de mis en réaction.

( )

()

Exemple 2 : Préparation d'un polymère séquencé 30% polyméthacry-
late de diméthylaminosthyle, 30% copolymères méthacrylate de dimé
thylaminoéthyle/méthacrylate de lauryle; 40% polyméthacrylate de
lauryle.
La préparation de ce polymère séquencé est réalisée selo

la proparation de ce polymàre séquencé est réalisés selon le procédé de l'exemple 1 en partant des mêmes quantités de solvant, de cutalyseur et de monomères. Toutefois l'addition du méthacrylate de lauryle doit être effectuée <u>23 minutes</u> après l'introduction dans le ballon réactionnel du mélange méthacrylate de diméthylamino-éthyle+ catalyseur et l'addition d'eau doit être effectuée <u>17 minutes</u> après l'introduction dans le bellon réactionnel du méthacrylate de lauryle.

Après précipitation et séchage sous vide à 60°C, on Obtient le polyaère séquencé recherché avec un rendement compara-15 hie à celui de l'exemple précédent.

# EXEMPLE DE COMPOSITION COSMETIQUE

passant sur un broyour à cylindres.

30

35

40

120/610 2

+ N2V LINNEBVN

18/05 2005 10:37 FAX

#### REVENDICATIONS

- 1. Procédé de préparation de polymères séquencés caractérisé par le fait que l'on effectue tout d'abord l'homopolymérisation partielle d'une quantité donnée d'un premier monomère en 5 présence d'un catalyseur radicalaire ou d'un catalyseur d'oxydozéduction; que l'on ajoute ensuite au mélange réactionnel une quantité donnée d'un second monomère; que l'on poursuit la réaction par copolymérisation desdits premier et second monomères; que l'on élimine ensuite du mélange réactionnel la quantité resle tante dudit premier monomère et qu'on achève la réaction par homopolymérisation dudit second monomère.
- 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé par le fait qu'au cours de l'homopolymétisation du second monomère on ajoute dans le mélange réscitonal une quantité domnée d'un 15 troisième monomère; que l'em poursuit la copolymétisation du second et du troisième monomère; que l'on filmine ensuite du mélange réscitonnel la quantité restante du second monomère et qu'enfin on achève la réaction par homopolymétisation du troisième monomère.
- 20 3. Procédé selon la revendication 2, caractérisé par le fait qu'au coure de l'homopolymérisation du troisième monomère on ajoute une quantité donnée d'un nouveau monomère et que l'om poursuit la réaction selon le procédé jusqu'à homopolymérisation de ce nouveau monomère, cette opération étant répétés autant de fois qu'on le désire dans le but d'obtenir le polymère polyméquencé que l'on recharche.
- Procédé selon l'une qualconque des revendications précédentes curactérisé par le fait que la réaction est effectuée en solution dans un solvant tel que le toluène, l'octane ou le nomme.
  - 5. Procédé selon l'une quelconque des révendications 1 à 4, caractérisé par le fait que la réaction est effectuée en masse.
- 6. Procédé selon l'una quelconque des revendications précédentes, caractérieé par le fait que le catalyseur radioulaire est un catalyseur tel que l'azo-bis ischueyronitrile, le percuyde de benzoyle, l'hydropercuyde de cumême, le percuyde d'acétyle, ou tout autre composé de ce type.
  - 7. Procédé selon l'une qualconque das revendications 1 à 5, caractérisé par le fait que le catalyseur d'axydo-réduction est 0 un catalyseur tel que le persulfate d'ammonium, le chloxure ferreux

DB/19 369

()

l'eau oxygénée, le bisulfite de sodium, ou tout autre composé de ce type.

8. Procédé selon l'une quelconque des revendications précédentes caractérisé par le fait que l'on élimine la quantité 5 restante de monomère à l'aide d'un solvant non miscible avec le milieu réactionnel et dans lequel le monomère que l'on cherche à éliminer set soluble sans que ledit solvant soit un solvant de l'autre monomère restant et du polymère déjà formé.

Procédé selon l'une quelconque des revendications
 précédants caractéries par le fait qu'au moins un des monomères est un monomère à hydrogène mobile.

10. Polymère séquencé obtenu en particulier selon le procédé d'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisé par le fait qu'il comporte au moins une séquence homopolymère d'un monomère lipophile, au moins une séquence homopolymère d'un monomère hydrophile, lesdites séquences étant reliées par au moins une séquence intermédiaire formée du copolymère monomère lipophile/ monomère hydrophile.

11. Polymère séquencé selon la revendication 9, caracco térisé par le fait qu'au moine une des séquences lipophile et hydrophile est formé à partir d'un monomère à hydrogène moille.

12. Polyabre séquencé selon l'une quelconque das revendications 10 et 11, caractérisé par le fait que la séquence lipophile rébond à la formule suivante :

dans laquelle :

(b) 
$$\frac{R_1}{R_2}$$
 H

R' représentant un atome d'hydrogène

4

120/1102

+ NSV LINNEBAN

18/05 2005 10:38 FAX

R' représentant un atome d'hydrogène ou un radical méthyle

R, et R, identiques ou différents représentant soit un atome d'hydrogène soit un radical alcoyle de 1 à 4 atomes de carbone, 10

R, représente un radical alcoyle ayant de 3 à 17 atomes de carbone.

R, représents un radical méthyle ou éthyle,

R<sub>E</sub> représente une chaîne hydrocarbonée, saturée ayant de 4 à 18 atomes de carbone,

Rg représente une chaîne hydrocarbonée, saturée de 4 à 26 atomes de carbone.

13. Polymère séquencé selon l'une quelconque des revendications 10 et 11 caractérisé par le fait que la séquence hydro-20 phile répond à la formule suivante :

dans laquelle :

R" est pris dans le groupe que constituent :

R" représentant un atome d'hydrogène on un radical

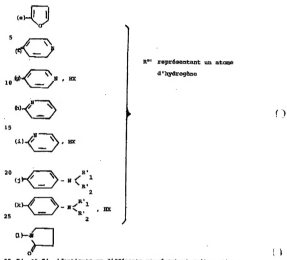
(d) - COOMH,

35

25

 $\mathbf{O}$ 

()



30 R'<sub>1</sub> et R'<sub>2</sub> identiques ou différents représentent soit un atome d'hydrogène soit un radical alcoyle inférieur ayant de 1 à 4 atomes de carbons.

Y représents une chaîne hydrocarbonée saturée de 2 à 4 atomes de carbone ou une chaîne hydrocarbonée de 2 à 4 stomas de 35 carbone interrompue par des hétéroatomes tels que l'oxyvàne et

le soufre, EX représente un acide minéral ou organique pris dans le groupe

que constituent : l'acide chlorhydrique, l'acide bromhydrique, l'acide lactique et l'acide acétique.

40

120/6L0 2

+ NZV LINNEGVN

18/02 5002 10:38 EVX

15

25

35

0

()

- 16. Polymbre selon la revendication 13, caractérisé par le fait que la séquence hydrophile se présente sous forme neutralisée à l'aidé d'une base minérale ou organique lorsque R' représente une fémetiem acide carboxylique libre.
- 5 15. Polymère selon la revendication 13, caractérisé par le fait que la séquence hydrophile se présente sous forme d'un sel pris dans le groupe que constituent les sels de sodium, de potassium et de magnésium, lorsque R\* représente une fonction acide carboxylique libre.
  - 16. Polymère selon la revendication 12, caractérisé par le fait que la séquence lipophile dirive de l'homopolymérisation d'un somosère lipophile pris dans le groupe que constituent le styrème, le méthyl-é styrème, le méthylate de lauryle, l'acrylate de lauryle, le stéarate de vinyle et le butanoste de vinyle.

    17. Polymère selon la revendication 13, caractérisé par
  - le fait que la séquence hydrophile dérive de l'homopolymérication d'un monomère hydrophile pris dans le groupe que constituent la vinyl-2 pyridine, son chlorhydrate et son lactate; la vinyl-4 pyridine, son chlorhydrate et son lactate; le paradiméthylamino-styrème, son chlorhydrate let son lactate; le méthacrylate et acrylate de (N.M diméthylamino)-2 éthanol, le méthacrylate et acrylate de (N.M diméthylamino)-2 éthanol, le méthacrylate et acrylate de (N.M diméthacryland)-2 éthylejvol; l'acide acrylique; l'acrylamide et le méthacrylate de corylate et la N-4 indipypyrolidione.
  - 16. Polymère selon l'une quelcomque des revendications lO à 17, caractégisé par le fait qu'il comporte environ 20 à 80% en poids du monomère lipophile et environ 20 à 80% en poids du monomère hydrophile.
  - 19. Polymbre selon l'una quelconqua des revendications 10 à 18, caractérisé par le fait que la eéquance intermédiaire copolymère monomère lipophile/monomère hydrophile représente environ 5 à 50% en poids du poids total du polymère ééquancé.
  - 20. Composition commétique sous forme d'émulsion du type "eau dans l'huila" ou "huile dans l'eau", caractérisée par le fait qu'elle contient en tant qu'émulsionnant au moins un polymère séquencé selon l'une quelconque des revendications 10 à 19.
  - 21. Composition selon la revendication 20, caractérisée par le fait que la proportion d'émulsionnant dans l'émulsion est comprise entre 5 et 20% en poids.

LZ0/0Z0 🕅

+ N2V LINNEGVN

5 -les huiles hydrocarbonées comme l'huile de paraffine, de la vaseline filante, du perhydrosqualène, des solutions de cire microcristalline dans des huilss et l'huile de Purcellin.

-les huiles animales ou végétales comme l'huile de cheval, la graisse de porc, l'huile d'emande douce, l'huile de callophylum, l'huile d'olive et l'huile d'avocat.

-les esters saturés non rancissables et pénétrants comme le palmitate d'isopropyle, le myristate d'isopropyle et le palmitate d'éthyle, l'adipate de diisopropyle et les triglycérides des acides octa et décamologue.

23. Composition selon la revendication 22, caractérisée par le fait que la phase "huile" contient également une cire prise dans le groupe que constituent la cire de Carnauba, la cire de Candellila, la cire d'abeille, la cire microcristalline et l'osokérite.

20 27 Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle contient en outre tout adjuvant commétique conventionnel et se présente sous forme de crèmes hydratantes, de fonds de teint, de fards, de crèmes fluides, de brillantines et de produits antisolaires.

25 28. Procédé de préparation d'une émulsion sau-dans-l'huile° ou "huila-dans l'eau", selon l'une quelconque des revendications 20 à 27, caractérisé pur le fait qu'uprès avoix mélangé le polymère séquencé à la partie "huile" à une température de 150°C, on ajoute sous sgitation à co mélange porté à 80°C, la

partio "eau° elle-méms préalablement réchauffée à une température d'environ 80°C et qu'enfin on refroidit le mélange jusqu'à température ambiante, tout en agitant.

29. Procédé selon la revendication 28, caractérisé par le fait que la partie sau est additionnée d'acide pris dans le 35 groupe que constituent l'acide acétique, l'acide lactique et l'acide chlorhydrique.

30. Procédé selon l'une quelconque des revendications 28 et 29, caractérisé par le fait qu'en fin d'opération l'émulsion est passée sur un broyeur à cylindres pour l'affiner.

40

120/1202

+ DZY LINNERVA